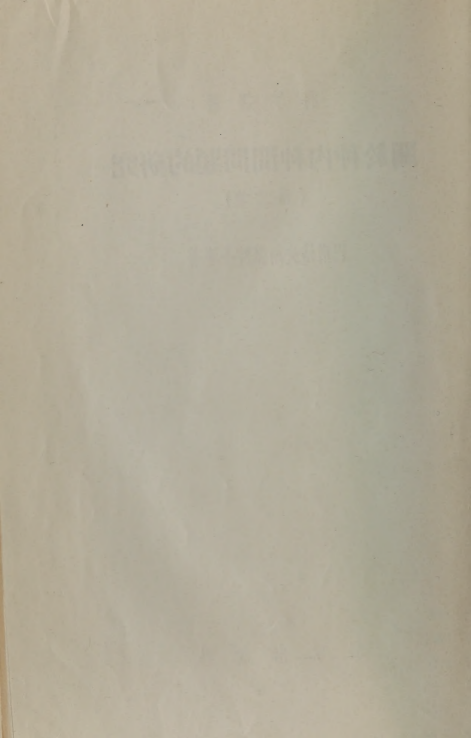
科学譯叢

關於种內种間問題的研究

(第二集)

巴甫洛夫斯基院士等著

科学出版社



科学譯叢

關於种內种間問題的研究(第二集)

E. H. 巴甫洛夫斯基等著 高 岫 王虧淵等譯

科 学 出 版 社 1956年3月



內 容 提 要

關於种內与和間關係問題,近來在苏联科学界中展開了熱烈的討論,因此,苏联科学家已在進行一些試驗与研究,以便根据这些資料來协助解決这一問題。本書(第二集)一共选譯了四篇有關这一方面的研究論文。本書可作为学習達尔文主义的参考資料。

關於种內种間問題的硏究(第二集)

原著者 〔苏联〕 巴甫洛夫斯基院士等 (Акад. Е. Н. Павловский и др.) 翻譯者 高 由山 王 爵 淵等 出版者 科 学 出 版 北京东皇城根甲42号 北京市書刊出版業营業許可証出字第 061 号 印刷者 北京新 華 印刷 厰 總經售 新 蓝 店

書号:0399 (譯)248 0001—3,890

1956年3月第一版 1956年3月第一次印刷 開本:787×1092 1/25

字 數:40,000 印張: 2²/₂₅

定價: (8)0.33元

目 錄

宿主腸道寄生物羣落成分間的种內与种間關	属係	
E. H. 巴甫洛夫斯基、I	3. Г. 格涅茨季洛夫	(1)
論魚類的种內關係	B. A. 莫甫倉	(17)
關於大麥屬(Hordeum)中种間和种內的相互	關係	
	· C. A. 克拉耶沃伊	(31)
在小塊面積上松樹的密植試驗	···· B. II. 魯勃佐夫	(37)

能。月。

物区类	*********		

宿主腸道寄生物群落成分間的 种內与种間關係

E. H. 巴甫洛夫斯基院士 B. Γ. 格湼茨季洛夫

一. 問題的提出

寄生於人体內的寄生物,其种內与种間的相互關係問題,直到目前仍然还缺少注意。 而这些問題,不僅具有重要的理論上認識上的意义,並且沒有疑問也具有实踐上医学上的意义。

研究寄生物羣落的各个成分,成分中物种的組合,以及它們与宿主的相互關係,乃是生态寄生虫学的首要任务之一。"研究寄生物羣落諸成分單独地以及以种种組合对有机体所起的影响,是研究寄生物羣落結構必然採取的途徑;正確了解寄生虫病的病原,並進一步合理地提出治療法和实施有效的預防,其關鍵也就在於这方面的研究。然而現在,我們还是机械地來判断这類疾病的病因,將这類疾病的發生歸因於这种或那种寄生物的存在,沒有考慮到患者体內寄生物羣落的特性。"(巴甫洛夫斯基,1937)

寄生物羣落在不同的宿主中是各种各样的,並且在同一宿主中能够隨着許多尙少研究的因素而起改变。

在任何宿主中, 腸道寄生物羣落在种的組式上是極其众多, 而且 是極其多种多样的, 例如人的腸道寄生物羣落中就含有各种不同的 細菌、螺旋体、 真菌、十五种左右寄生虫和十五种左右原生動物。

从米丘林生物学所確定的以辯証唯物主义为哲学基礎的普通生物学規律出發,我們有权利說,腸道寄生物羣落的結構、各个物种种羣在數量上与質量上的組成、各个物种的性狀和特性,以及寄生羣落中各个物种的共存,不僅决定於作为居住环境的宿主有机体的性狀和特性,而且也决定於組成腸道寄生物羣落的各个物种之間的相互

作用和依賴關係。寄生物羣落各个成分的發育、繁殖、數量和特性决定於該成分的种的特徵与宿主有机体的特性,以及与組成寄生物羣落的其他物种之間的相互關係。腸道寄生物羣落的相互關係和相互联系,可能具有拮抗性,也可能具有协助性。

欲有效地研究与腸道寄生物羣落有關的各項問題,就必須要有綜合性的研究方法。寄生物羣落的研究,愈能較廣泛地較全面地包罗細菌学、原生動物学、寄生虫学、生物化学的研究和臨床研究,則愈有可能深刻而完善地接近於寄生物羣落与宿主間相互關係的規律性的揭露,並从而能更正確地搞清楚病原,首先是人類腸道疾病的病原,以及这些疾病的治療和有效的預防法。最初,这样的研究無可避免地会局限於僅研究寄生物羣落某些成分的相互關係。

观察和分析宿主个体以各种寄生虫混合感染所得的統計材料,以及尽可能全面地研究在該宿主腸道內所發現的寄生物的种羣,是接近闡明寄生物羣落內所存在的相互联系与相互關係的方法之一。这些材料皆为寄生虫学家研究所得,但这些材料多半是沒有進行过应有的处理的。 其原因是在於寄生虫学和徵生物学各部門的專家們,通常是固步自封的。 应該指出有時也有在同一宿主內不能同時存在不同分類学地位的兩种寄生物的个別事实。

例如,多盖尔(Догель)在"普通寄生虫学教程"¹²³一書中引述了瓦尼娜所記載的蛙的腸道中纖毛虫亞門原纖毛虫亞綱(Protociliata)相接近的類型之間起着拮抗作用的有趣例子。

被得魯舍夫斯基 (Петрушевский, 1940 年) 指出, 他所檢查过的 一切狗魚的膀胱中,除了發現膠子虫 (Myxidium liberkühni) 之外还 發現有葉形吸虫 (Phyllodistomum) 屬的吸虫。

最近幾年來發表了許多研究某些細菌种和真菌种的拮抗作用与抗生作用的著作(彼烈茲 Перетц 和斯拉夫斯卡婭 Славская, 1933 年;彼烈茲, 1951 年;克拉西尔尼科夫, Красильников, 1951 年;克雷寧, Крейнин, 1952 年;以及其他等人)。克拉西尔尼科夫^[8]的研究值得特別注意,他根据屬於各个不同种的約1,500 个培养的放線菌和 500

多个培养的細菌的研究,指出了在种間關係上对於其他特定物种可 能具有拮抗性,然而种內相互關係則永远也不会是拮抗性的,並且同 一个种的培养从來也不会抑制本种的个体。

上述的例子很清楚地指出腸道寄生物羣落的成分間存在有特定的种間關係。 蛔虫与鈎虫之間,以及蛔虫与梨形鞭毛虫之間,它們的關係都具有拮抗性,而在絛虫与梨形鞭毛虫之間却是共生型的關係。

波梁斯卡婭(Полянская)在我們指導下完成了腸道原生動物与病原微生物區系之間的關係問題的研究工作(1951年),加深了我們对腸道寄生物羣落种間相互關係的研究。檢查1,008个1—4歲的兒童所得的結果,查明了这一事实:在所檢查过的254个健康的兒童中, 咸染梨形鞭毛虫者達40.9%,而在308个咸染有苏耐氏痢疾桿菌的兒童中, 咸染梨形鞭毛虫者僅佔8.4%,亦即少得幾乎僅为健康兒童的五分之一;在150个咸染了佛雷克氏痢疾桿菌的这一組兒童中, 咸染梨形鞭毛虫者佔77.3%,亦即为咸染苏耐氏痢疾桿菌这一組的九倍;在咸染白氏副伤寒桿菌的100个兒童中沒有發現有一个咸染梨形鞭毛虫者。

研究腸道寄生物羣落的成分間的相互關係和相互影响,也应当 在实驗上去進行,这样,才能够使較有目的地去研究組成腸道寄生物 羣落的各个物种的种羣內和物种間在某些方面的相互關係。 用不同數目的關節裂头條虫的新尾幼虫(плероцеркопд)去處染物的一些試驗(巴甫洛夫斯基和格涅茨季洛夫^[7,8,9]可以提出作为这方面的初步例子。進行試驗的共为50隻狗;用2—3,000个在涅夫灣和芬蘭灣中所捕得的ēpu 魚 (Acerina cernua)的肌肉中取出來的新尾幼虫去餵飼它們。所有新尾幼虫在進行感染前都能活潑游動,我們假定把它們看作是同性質的,虽然它們的長度在0.2—1.5厘米之間,而它們的年齡也不清楚。

在这篇文章中又介紹了一些有關於腸道寄生物羣落成分中种內和种間相互關係的特性的新材料。

二。條虫种羣內的相互關係

我們以往所進行的許多研究都証明了首先为李森科院士所提出^[4]的關於不存在因繁殖过剩而發生的种內鬥爭的理論的確实性。

我們以前的許多实驗指出,在人工所創造的条件下,在富有關節裂头條虫种羣的幼狗腸道中,当沒有其他种類的寄生虫存在時,它們保存种的適应,不是按照縮減种羣內的个体數目而表現出來,而是用停滯組成种羣的寄生虫各个个体的生長和發育的方式而表現出來的。在这种情況下,我們曾得出过这样的共同規則:"种羣內个体數愈多,則各个个体的平均大小和重量便愈小,而整个种羣的總体積和總重量便愈大;与此相反,种羣中个体數愈少,則組成种羣的个体的平均大小和重量就愈大,而整个种羣中的个体的總体積和總重量就愈小。"

三. 同類种羣內个体的分化

在以前的資料中,我們主要是注意了个別个体的平均大小和重量以及整个种羣的總体積和總重量,幾乎沒有提到在條虫个体數不同的各个种羣中各个体在这些關係上的多样性。

分析上述这种相互關係是必要的,因为直到今日,某些生物学家

仍然把种羣中各个体的生長和重量上的差異当成是該物种个体間种內鬥爭的明顯标誌,像煞由於种內鬥爭而引起了一部分个体压迫另一部分个体的現象。

檢查了我們試驗中狗体內條虫的任一个种羣,都証明虫体的長短、重量、生殖器官的發育程度和結構、生殖力、头結的構造、節片的數目、節体、節体中生殖器官的發育時期等等方面,在形态学上都有極大的多样性,沒有疑問在生理学上也是有極大多样性的。在條虫的每一种羣中,除了發現有長得較大的性成熟个体(1,000多个節片)外,还可發現節体較不發達的性未成熟的个体;特別是在个体數很多的种羣中,往往存在着許多实际上僅由头結所構成的个体。

現將關於在个体數不同的种羣中條虫体長变化程度的資料列入 於表 1 中。表 1 中也列入了在狗的腸道中与條虫同時檢查出來的犬 蛔虫(Toxocara canis)的种羣的个体數的材料。从表 1 的材料中可 以看到,任一个个体數少的或者多的种羣中,不論試驗期的長短(即 种羣寿命相同),都是規律地表現出條虫体長变化的幅度。种羣中个 体數愈多,則停滯在头結階段似乎停止了發育的條虫也愈多;只有少 數个体達到很大的体積(見 17 号、21 号、44 号狗的材料)。

例如,17号实驗狗中構成种羣的有1,425条條虫,其中1,210条——佔總數85.6%——長度在1厘米以下,实际上也就是处在头結階段,190条——佔19.3%——長達2—10厘米,17条——佔1.1%——長達11—20厘米,3条——佔0.2%——長達21—30厘米,2条——佔0.1%——長達31—40厘米,2条長達41—50厘米,1条長達61—80厘米。

同样的情形也可在另一隻 21 号实驗狗中观察到。構成种羣的是 2,057 条條虫,其中 1,920 条——佔 98.3%——長度在 1 厘米以下,即仍与新尾幼虫一样,99条——佔 4.2%——長達 2—10 厘米,26 条——佔 1.2%——長達 11—20 厘米,5 条——佔 0.3%——長達 21—30 厘米,僅有 5 条長 50—100 厘米。

这一种多样性也可以在个体數少的种羣中看出。例如,在總共

表 1 个体數少的种葉和个体數多的种羣條虫体長的变化

标				- 14		1 4	史 覓	金 多] 号	福				LADOC ALD	and the second second	
int:	18	44	47	20	12	3	35	7	33	13	6	31	8	9	17	21
試驗期 (小時)	28	23	55	12	80	20	75	23	73	42	20	50	25	22	42	35
种 掌 中	3	3	7	7	6	12	15	23	24	35	177	182	460	718	1425	2057
條虫平 均長度 (厘米)	96.6	62	47.4	39.4	12.5	70.4	53.4	46.2	31.2	26.4	17.0	2.9	13 4	5.7	2.5	1.7
條虫的 体長:	:								. 1			. 1				
1厘米以下		1	3				3	3	6	1	19	3 5	8	112	1210	1920
210 厘米	_	-	1	3	4		2	1	3	13	60	145	194	504	190	99
11-20 厘米		-	-	1		2.	1	2	6	8	46	_	202	73	17	26
20-30 厘米	-	-	1	1	2	2	1	2	1	7	42		40	27	3	5
31-40 厘米	-	-		_		1	-	3	3	2	7		14	2	2	1
41-50 厘米	-	1		-		-	1	3	2	1	2		1	_	2	1
51—60	-						2	3	1	1	-		1			1
61-80	1		1			1	-	3	1	1	1	1	-	-	1	3
81—100 厘米	1			1		3	4	2	1	-				-	_	1
101—125	1	-	1	1		1	1					1	-	-	-	
126—150 厘米	-	1				2		1	-	_	-			-	-	-
大蛔虫 (Toxo- cara- canis) 的總數	36	370	2	8	109		38	20	10	10	10	93	14	33	16	2

只有3条條虫的44号夠中,1条長1厘米,另一条長45厘米,第三条長150厘米。

这种多样性的情形,我們也可以指出 1937 年所進行的關節裂头 條虫自然感染試驗的結果(格涅茨季洛夫)來說明。曾吞食了三条在 实驗蛙腸道中居留过 204 天的新尾幼虫, 感染後經 124 天用騙虫法騙 出三条條虫, 一条長 12 米,另一条長三米和第三条長 1.5 米(巴甫洛 夫斯基和格涅茨季洛夫[7])。

在條虫个体數不同的种羣中,所观察到的各个不同的个体節体長度的差異,驟然看來好似証明了这个物种个体間的競爭,和寄生虫一部分个体压迫另一部分个体的现象,而这些情形好像証实了達尔文所提出的在这种情况下有种內鬥爭和競爭的理論。在我們的每一个試驗中,條虫的所有个体都是同一年齡的,因为一切新尾幼虫在感染時都是同時餵給每一条狗的;在狗的腸道中,它們的發育条件皆相同;所有这些,似乎种內競爭是对條虫种羣中个体的形态学变化的最正確解釋。但是,这种观點是以承認物种是个体的總和,認为每一个个体僅能產生个体適应而不能產生对整个种的生存競爭有關的种的適应为其前提的。

李森科的著作令人信服 地指出了种內相互關係的这种观點的無能为力。他分析种內的相互關係時寫道:"自然界中每一个个体的生活完全服从於种的利益。"

只有站在苏联創造性達尔文主义的立場上,才有可能了解种羣 中种內各个体發生不同的形态——生物学变化的重大生物学意义。 在种的演化中,才產生了各种型式的有利適应,便能在各种生存条件 下將作为整体的种保存下來。

我們已經提出,在條虫的沖鑿中,"一部分條虫为种族保存上的利益而出現了生長和發育的停滯,这是作为对生存条件有利的適应而出現的。"(巴甫洛夫斯基和格湼茨季洛夫^{[61})

組成任一种羣的个体,它們在形态学上的多样性,以及生理学上 的多样性,都可以用这种观點來予以解釋。在條虫同一年齡的种羣 中,存在有長度从1厘米到1米以上的性成熟个体和性未成熟个体, 並且还存在有未發育的实际上是处於头結階段的个体,这是在生存 競爭条件下在自然选擇过程中所產生的对种有利的种適应性。如果 从种的生存而不从个別个体的生存來看,則种羣內个体異質性的特 性对种有利,是很明顯的。

李森科院士所提出的植物階段發育的普通生物学理論告訴我們,有机体在其一生的不同階段中,要求着对本身發育和生存所需的各种不同的条件。由此可見在种羣中存在着發育上种种不同的个体,就更廣泛更經济地利用同一地域內生活条件的可能性說來,这是对种有利的,特別是同一地域內該物种的个体數極多的時候。如果說性成熟的條虫要求本身生存上所需要的这一些条件;那末同一个种未達到性成熟的个体,或發育上停滯在头結階段的條虫,就可以利用不同於性成熟个体所需要的另一些条件,以供本身生存之需。在个体數很多的种羣中,就是以此來保持个体的最高數量的。

如果在同一年齡的种羣中,所有條虫都平均發育起來、同時達到 性成熟並成为很大的个体,那末,在这样情況下,整个种羣所需要的 生活条件就可能"不够"了,这样就可能会引起整个种羣或其大部分 个体的死亡。

在同一种羣中存在有發育程度不同的个体的有利性,在其他關係上也是很明顯的。大家都知道,同一物神的个体,在个体發育各个不同的階段上,对於外界某些有害作用或不良影响的抵抗力是不相同的。幼个体可能对这一部分条件的抵抗力較强而对另一部分条件的抵抗力較弱,而成熟个体可能与此相反。例如,大家都知道,間日瘧原虫的裂殖体对於奎寧和瘧滌平沒有抵抗力,但其配子体却具有抵抗力;可是後者对撲瘧母星則是沒有抵抗力的。山道年对蛔虫的幼虫和幼虫的遷游不能顯出致命的作用,但对於性成熟的蛔虫却能起很厲害的作用,在这种情況下就容易將蛔虫驅除掉(斯米尔諾夫,Смирнов^[10])。

最後,我們不可能不看出在种羣中存在有發育狀況不同的个体,

对於种的生存以及在同一种羣內的个体的寿命方面的有利性。在成熟个体死亡的時候,种羣中的"幼个体"与似乎停止了生長和發育的那些未發育的个体就達到了性成熟而接替了那些已死亡的个体,这就促進了种的生存的保持。因之,似乎停滯生長和發育的个体是特殊的後备隊,它們能補償成熟个体的死亡,而並不是在种內鬥爭中遭受損害的發育不全的有机体。

我們現在引用以數百条新尾幼虫感染 4 号狗的試驗 結果,以作为証明种羣中个体的異样性,即个体的分化,对种的生存具有生物学意义的例子。感染後第 14 日,在狗的糞便中出現了條虫的卵。感染後第 21 日,隨着糞便排出了條虫的一塊節体。第 22 日,給狗服費利馬龍(фильмарон)以驅除條虫,驅虫結果隨糞便排出了總重量为 51克的 35条性成熟條虫。進行驅虫以後,經过 13 日粪便中重新又出現了條虫的卵。这說明了在性成熟條虫被驅除之後,在种羣中处在头結階段的條虫開始發育並達到了性的成熟。第 14 日重新進行了驅虫处理。結果驅出了一条長 45 厘米具有头结的條虫与長 2—5 厘米不具头结的 3 塊節体。在第二次驅虫後經过 8 日,在狗的糞便中仍出現有條虫的卵,这又說明了以前在种羣中所留下來的未發育的條虫發育起來並達到了性的成熟。第一次處染後第 130 日,將狗進行了剖檢;在狗的腸道中發現了長 15—100 厘米的條虫 8 条;除此之外,倘有長 1—10 厘米的犬蛔虫 138 条和狐弯口鈎虫 (Uncinaria stenocephala) 3 条。

根据我們的意見,这个試驗的結果很明顯的指出种準中个体的 異样性对种的生存的重大意义,在成熟个体死亡時可以使條虫的替 續个体發育起來;就种羣中條虫的成熟个体和幼个体对於有害因素, 在这个試驗中对費利馬龍这一因素的不同拮抗力說來,个体的異質 性顯得是优越的。这种意見可用这一事实來証明:給夠服費利馬龍 後,不能驅除所有的條虫,而剩留下來的條虫仍能達到性成熟狀态而 繼續排卵。这个試驗的材料也可以作为驅除人体寄生虫不成功或部 分成功这一事实的說明。可以推想得到,在人体中存在有处於不同 發育階段的條虫种羣是不能完全驅除寄生虫的原因之一。驅虫剂对一部分條虫能起致命的作用,然而对其他一些个体則可能不起作用。由此看來,研究驅虫剂的效力和探尋对寄生虫所有各發育階段都有效驗的新藥剂是一个迫切的任务。

种羣內个体的分化現象也可以在狗体中自然感染的犬蛔虫和水泡帶條虫(Taenia hydatigena)方面看出。例如,44号狗在剖檢時,除了發現3条條虫外,还發現有370条犬蛔虫;其中330条長0.5—4厘米,其餘40条長4—10厘米。

現將犬蛔虫幾个种羣的个体体長的尺寸列入在表 2 中,以作为变化的例子。可能会这样推想:在这种情况下,各个体的不同大小乃是反映了年齡上的差異,这种差異表明着感染的各个不同時期,亦即表明着再度的感染,因而可以此來說明个体的多样性。然而在另一些狗中所作的類似的 观察,使我們能够証明犬蛔虫也具有像關節裂头絛虫一样的对种有適应意义的种內个体的異質性。可能,另一些寄生虫也有这种情况,不过这須要另作專門的研究。

种羣內个体的这一种分化,也可在狗体中自然减染的水泡帶條 虫中观察到。例如,46号狗在剖檢時發現有33条这一种條虫;其中 12条長度为2—5厘米,3条为10—15厘米,7条为20—25厘米,7条 为30—35厘米,4条为40—45厘米。

所研究过的全部材料,都說明了在同种的种**羣中个体的分化在** 生物学上的意义,同時也指出了种內關係的特殊性。

直到現在,許多外國生物学家还是照常把同一物种种羣內个体 的異样性事实,当成是种內競爭和相互压迫的表現;然而从米丘林生 物学的視點看來这些事实取得了完全是另外一种的解釋,这些事实 都是具有特定的生物学意义的。

种羣中种內个体的異样性,即个体的分化,是寄生虫有規律的經 常現象,这种現象是在不同的生存条件下產生的,是在長期進化过程 中作为对种的適应有利的現象而鞏固起來的,是保証着不論在多样 性的变化着的生存条件中或是在初看起來似乎是相同的居住环境

表2 犬蛔虫(Toxocara canis)种羣中体長的变化

	1		实质	愈 狗 号	子 碼		
寄生虫長度		1	1	1	1	1	1
(厘米)	15	26	16	4.1	51	42	14
1	_	3		3	5	2	1.9
2	-	4	2		8	12	14
3	_	1	_	2	8	8	18
4	-	-	1	26	27	40	22
5	1	10		21	18	34	23
6	_	6	1	22	16	22	9
7			6	10	11 .	6	4
8		1	8	1	3	1	6
9	3		3				7
10		_	10	_	_	1	_
11			2	_	_		_
12			2		_	- Constant	
13	1		_	_	_	_	1
14	1		1	-	_		II II
15		_			_	1	_
16	_	-	-	_		_	_
17	_	_	_	-	_	_	_
18		_	1		_	_	
种電中寄 生虫總數	6	25	37	85	96	127	123

下,使种的个体繁荣和保存的一种现象。同一个种种摹内的關係, 是不具有对抗性的或競爭性的。

四. 論狗小腸中寄生虫的种間關係

在狗体上用新尾幼虫進行实驗感染結果, 証明轉变为條虫的新 尾幼虫的數目是以腸道中所存在的其他各种寄生虫为轉移的, 狗腸 中这些其他寄生虫已查明是自然感染的結果。

例如, 餵飼1,500条新尾幼虫的 45 号狗, 在感染後經 7 日剖檢時 總共只發現 900 个關節裂头絛虫的头結, 即只佔感染時餵飼數的 60%。 性成熟的个体一个也沒有。这种成活率比在感染 2,650 条新尾幼虫的 21 号狗中所观察到的远低得多; 这条狗在感染後 35 日还有 77.6% 新尾幼虫存活。但是, 在後一种情况下, 剖檢時, 狗的腸道中除了絛虫外只發現有二条犬蛔虫。而在 45 号实驗狗中, 除了 900条不發育的該种絛虫外, 还發現有 19 条水泡帶絛虫、8 条犬蛔虫、2 条犬双殖孔絛虫(Dipylidium caninum)和大量的原生動物——梨形鞭毛虫。

發育成條虫的新尾幼虫的數目,依存在於 46 号狗的腸道中的水 泡帶條虫(Taenia hydatigena)为轉移,顯得更为明顯;这隻狗會經感 染 3,000 条新尾幼虫。感染後經 12 日,在剖檢時,總共只發現 910 条 处於头結階段的闊節裂头條虫,即新尾幼虫的成活率是 30.3%。 沒 有發現性成熟的个体(与 45 号狗同)。不过在这隻狗中除了條虫外, 在腸道中还發現有 33 条大多數是性成熟的水泡帶條虫,其總重为 24.5 克,此外还發現有 10 条犬蛔虫。

在另一些試驗中也可看出類似的結果。例如,10号物感染二条 新尾幼虫;但是在感染後8日剖檢時,在其腸道中沒有發現該种條 虫,然而却發現有4条很大的水泡帶條虫和4条狐弯口鈎虫。

这些試驗的結果可以用寄生虫的种間影响、尤其是用條虫屬各种之間的相互影响來說明。水泡帶絛虫就是生活在也具有內滲营养 方式的關節裂头絛虫生活着的地方。

 方面是反映於新屋幼虫很低的成活率,另一方面反映於新尾幼虫發育的遭受阻碍。用兩条新尾幼虫感染狗時所得到的負結果,顯然可以用这一理由來說明:也就是單独个体比在一開始就以大量个体投入鬥爭時更难"战勝敌手"。

關節裂头條虫和犬蛔虫之間的競爭關係不大明顯,而且也不是 在所有情况下都表現出來的,特別是分析試驗狗中新尾幼虫的成活 率時。

例如, 咸染 5 条新尾幼虫的44号狗, 經过 33 日以後, 找到 3 条關 節裂头條虫(成活率 60%)和總重量为 8.36 克的 370 条犬蛔虫。在 咸染 210 条新尾幼虫的 51 号狗中, 咸染後經过 50 日, 找到了 182 条 關節裂头條虫(成活率 86.6%), 其中僅有一条長 70 厘米, 另一条長 110 厘米, 其餘个体長度是在 1—2 厘米之間; 在这隻狗中还找到總重量为 3.35 克的 96 条犬蛔虫。

在狗腸中与犬蛔虫共同寄生的新尾幼虫, 其成活率的類似結果, 我們也在以前所提到过的試驗中观察到,

因之,所得到的結果的分析並不能獲得可以作为確定在实驗狗中新尾幼虫的成活率依該狗小腸寄生物羣落中犬蛔虫的存在为轉移的一种根据。但是这种結論也不是說關節裂头條虫与犬蛔虫之間完全沒有競爭關係的存在。

在狗体上用新尾幼虫進行实驗感染的大多數情況下,当有自然 威染的犬蛔虫存在時,可以观察到这种情形:在犬蛔虫大量存在時, 所發育起來的條虫的平均大小和重量,比在这种大蛔虫不存在或少量存在時,顯得远少得多。

例如,3号狗在以13条新尾幼虫感染後第20日,在其腸道中發現共氫22克的12条絛虫;沒有發現大蛔虫。而51号狗在感染210条新尾幼虫後第50日,在其腸道中找到共氫2.7克的182条絛虫(大多數是处在头結階段),此外还找到共氫3.35克的96条犬蛔虫。38号狗在感染300条新尾幼虫後第26日,在其腸道中找到共氫0.2克处在头結階段的158条絛虫,同時还有氫5.89克的100条犬蛔虫。

在其他一些試驗狗中我們也观察到了類似的結果。

上述材料指出,在腸道寄生物羣落中,闊節裂头條虫和犬蛔虫之間的相互關係虽然是拮抗的,但和闊節裂头條与水泡帶條虫之間的關係比較起來,却具有另一种特性。犬蛔虫大量的存在,对闊節裂头條虫生物羣的增大,無疑是起了阻碍作用的,它們不能達到在腸道中沒有或只有少數犬蛔虫存在時所能達到的重量。然而犬蛔虫对新尾幼虫成活率的影响較之有水泡帶條虫存在時,在程度上远小得多。

顯然,條虫和犬蛔虫在食物和营养方式上的不同性質——前者 用滲透方法吸取已經消化好了的食物,後者否食已藏为細粒的食物 而在自己的腸道中將其消化——也說明了寄生物羣落中相互關係的 不同特性。

因之,对混合寄生虫病的分析,給我們提供了令人信服的例子, 証实了自然界中存在有种間鬥爭的这一理論,这种分析也指出了种 間相互關係可能以各种形式表現出來。

我們所得到的關於陽道寄生物羣落中各种寄生虫之間的相互關係的材料,鼓舞了我們用寄生虫發育程度和特性的判断,去進一步研究幾种寄生虫对宿主的自然感染的情況。此外,为了解決腸道寄生物羣落的种間關係問題,必須要安排各种各样的試驗,这些試驗必須要用各种寄生虫在不同配合下去感染宿主,必須能考慮到宿主个体的年齡和狀況,以及能查出在同一宿主个体腸道的寄生物羣落中,由微生物區系和原生動物區系所組成的業已存在的其他成分。

結 論

上述的实驗材料及其分析,是接近較深刻地理解腸道寄生物萃 落中寄生虫的种內以及种間相互關係和联系的初步試驗。

所得到的推論,給我們証实种羣內个体的異样性是一种有規律的有利適应性提供了一个基礎,这种適应性是在進化过程中以自然 选擇方式產生的它使个体的生活与發育服从於作为整体的种的生存 利益。我們的材料是与不存在种內競爭和宿主腸道寄生羣落中各个 体之間存在有种間鬥爭的米丘林生物学原理相符合的。

应当把腸道寄生羣落成分間的种內和种間關係的進一步研究当 成是演化寄生虫学和生态寄生虫学的迫切任务。

这些研究將加深我們關於种內个体在各种不同的生存条件下的 生長、發育、數量和特性的規律性的認識,从而使我們能更正確地了 解整个羣落及其个別成分与宿主有机体的複雜相互關係;这就能使 得对腸道疾病病原的本質有合理的認識,並在每一个特定情况下去 选擇对該宿主个体有效的治療法和可靠的預防法。

参考文献

- [1] Гиездилов(格涅芙季洛夫)В.Г., Глистио-протозойные инвазии тонкого отдела иншечника человека в связи с вопросом межвидоных отношений паразитов, Уси. Совр. Биологии, Т. ХХХІ, вын. 2, 1951.
- [2] Догель (多盖尔)В. А., Курс общей наразитологии, Учиедгиз, 1947.
- [3] Красильников(克拉西尔尼科夫) Н. А., О внутри- и межвидовом антагонизме у микроорганизмов, ДАН СССР, Т. LXXVII, №1, 1951.
- [4] Лысенко(李森科)Т. Д., Агробнология, 1948.
- [5] Павловский (巴甫洛夫斯基) Е. Н., Руководство но паразитологии человека, Т. 1, Изд-во АН СССР, 1946.
- [6] Павловский Е. Н., Учение о опоценозах в приложении к некоторым паразитологическим проблемам, Изд-во АН СССР, 1948.
- [7] Павловский Е. Н. п Гнездилов В. Г., Экспериментальное исследование пад плероцеркопдами лентеца випрокого в связи с вопросом о круге их патенциальных хосяев, Тр. ВМЛ им. С. М. Кирова (些格夫), Т. XIX, 1938.

- [8] Павловский Е. Н. и Гнездилов В. Г., Фактор множественности при экспериментальном заражении лентецом широким, ДАН СССР, Т.LXVII, №4, 1949.
- [9] Павловский Е. Н. и Гнездилов В. Г., Выживаемость лентенов при различной интенсивности заражения ими собак. Чтения памяти Н. А. Холодковского(霍洛德科夫斯基), Изд-во АН СССР, Всес. энтомол. об-во, 1950.

[10] Смирнов (斯米尔譜夫) Г. Г., О влияния Anthelminthica на миграцию аскаридмых личинок, За соц. здравоохр. Узбекистана, 6—7, 1931.

[高軸譯自苏联"動物学雜誌" (Зоологический журнал) 32 卷第2 期, 1953 年, 余名崇校; 著者: Акад. Е. Н. Павловский и В. Г. Гнездилов; 原題:Впутривидовме и межвидовые отношения среди компонентов паразитоценоза киниечника хоздина; 原文出版者: 苏联科学院出版社]

論魚類的种內關係

B. A. 莫 甫 倉

在本交裏將引述一些闡明各种兇猛的魚類个体能否以同种魚幼 体或成体的肉为食的試驗研究結果。

有很多事实是大家都知道的,有時某种魚会由於產卵期的遷居而餓死,然而它們却不吃本种的魚或魚卵。 鮭魚 (лосось 或 семга, Salmo salar)通常以紅貝屬的一种 (песчанка, Tillina) 及鰊魚 (сельдб, Clupea harengus) 为食,而在產卵期遷居時它什麼也不吃以致大大地消瘦;在到達產卵地點以後,母体在大約兩星期內藏着魚卵,一些異种的魚,像 гольца (鮭屬之一,Salmo)、回魚 (харпус, Thymallus) 大量地吞食着这魚卵,然而鮭魚本身却从不去吞食。

美國海洋上的雄鯰魚(又名虎龍魚 com, Callichtys felis) 把一些受精的小卵养育在口腔裏,直到幼体由之孵出为止,这時它虽然正飢餓着,但是自己却連一个小卵也不吃10。

像細鱸魚(cyaak, Luciopersa sandra)这样兇猛的魚,已習慣於 以直接追擊其犧牲者〔通常是異种魚——裹海產条魚之一,或叫小鱒 魚(606和a, Leuciscus rutilus)、ryctepa、鯉屬白魚(yknen, Cyprimus alburnus)等〕來謀食,然而被养在池內——养魚池內的雄細鱸魚,那 兒於產卵後除魚卵外並無任何食物,而它却不去觸犯魚卵。反之,它 在守衛着已受精的魚卵,並藉着鰭的运動攪動着水。

甚至有这類情況,不同的動物、烏或魚当特意地設法餵食同种的 肉時,它們会完全不接受食物,而如若在飢餓情況下吃下了本种的 肉,那末也不能藉其建造自己驅体。

¹⁾ 美國海洋上的雌鯨魚在它未被雄鲶魚擇配以前,在腹鳍糯造上就發生变化,变成为与众不同的適於保存魚卵的斗槽(尼可拉斯基 P. Hinkombernii,1944)。

在基輔動物園, 1951年11月20日曾經殺死了一只褐熊。人們 決定了用它的肉來餵食9只褐熊。動物曾長久地聞着肉,咆哮着,然 後扒掉了它最小的部分,但却不會開始去吃它。

讓我們还是回过头來談一下關於魚類种內關係的問題,讓我們來描述一下狗魚(шука, Esox lucius)的一些試驗。

在苏联狗魚棲居在所有沿海地區,不論是死水池与活水池都有 狗魚居住着。

狗魚生長得很快。在不放水的池塘裏來專門养育它,二年的个体重量可達 500—600 克。在自然情況下(在河流与湖泊中) 狗魚重量可超过60公斤。狗魚寿命在 100 年以上。它有着大而扁長的头和長着大量不同大小牙齒的大口腔。

%無是一种兇猛而貪食的魚類,它幾乎專門吃魚類。它連头地吞下它的犧牲者;至於大魚則不馬上送進胃裏,將其保存在牙齒中間,而已經進入胃中的犧牲者的前部則暫且不消化。如若夠魚進犯到具有多刺的鰭底長头鱸(epш, Acerina cernua)或鱸魚(OKYIIЬ, Perca fluvitilis)的話,那末它就把犧牲者保存在牙齒中間,直到其不再動为止。

苏達托夫(В. К. Солдатов, 1934)指出"狗魚与其他兇猛魚類的區別就在於此种貪食性,即其擒獲在大小上較之略遜的各鹵獲物。"

1950年3月21日我們在一个容水50升的养魚缸裏開始了狗魚的試驗。水是由基輔自來水廠取來的,預先經过了澄清、攪動。

水温变動於 $8-12^{\circ}\mathbb{C}$ 之間。水中含有溶解的氧气始終被保持在 5-6 立方厘米/升以內。

共取了兩条狗魚來作試驗,一条重 340 克,長 37.8 厘米,另一条重 47 克,長 17.6 厘米。

狗魚在养魚缸裏放了25天,什麼也沒有餵过它們。这一時期內 它們和平共居着。每过10天我們秤它們一次(表1)。

4月16日下午3時大狗魚吞下了小狗魚,然而4月17日12時 (养魚缸換水時間)就已經把它从腹腔中經口吐出了,祇有头部已被

表1

狗魚		狗 魚 体	重 (克)	The state of the s
אות ניינ	3月21日	3月31日	4月10日	試驗結束後
六 的	340	328	321	318
小 的	47	43	40	沒有進行秤重

消化。

第二个試驗(与狗魚一起还包含一些異种魚類)會於1950年3月 21日在与上述相同的情况下開始。

在养魚缸內同時养了兩条狗魚——一条大的和一条小的,一条 鱸魚,和一条長头鱸(麦2)。

表2

魚類名称	重量(克)	長度(厘米)
大 狗 魚	194.0	32.0
小狗魚	21.0	14.2
鱸魚魚	5.5	7.1
長 头 鱧	7.5	7.6

大狗魚 3月25日吃下了鱸魚,3月27日吃下了長头鱸。3月28日又在养魚缸裹補放了一些鯉魚(карп, Cyprinus carpio),鱸魚,長头鱸,細眼沙丁魚(又名鳎石色斑鰛 красноперка, Scardinius erythrophthalmus. 英名, pearl roach)(表3)。

表3

魚须名称	重量(克)	長度(厘米)
鯉魚	10.0	7.0
鱸魚	12.0	9.5
县 头 鱸	16.0	9.4
鯉魚	8.0	7.1
銅石色斑魚	17.5	8.2

这所有的魚在4月5日前都被大狗魚吃光了。自4月6日到5 月6日期間又在养魚缸裹移放了15条重10—12克的鯉魚;狗魚順 次地吃掉了它們。但小狗魚却始終未被吃去。

在40天期間狗魚重量曾变化如下(表4)。

-			200	-		
XE:	魚			重量(克)		
301	MA.	3月21日	3月31日	4月10日	4月20日	4月30日
大	的	194	205	215.0	223.0	231
小	的	21	20	19,5	19.5	18

表 4

試驗期間,大狗魚吃掉了異种的魚,重量增加了37克,而小狗魚什麼也沒有吃,重量減輕3克。

以兇猛的魚類——矮小的鯰魚、淺藍色的鱸魚(ronyoun onymb, Pomoxys sparoides)、狗魚等所作的—些試驗顯示了:甚至在此种情况下,如若在一个器皿內放置了不同大小的魚,那末大的掠夺者們也並未即刻進犯其較小的同類。此外,正如已述的一样,大狗魚在吞下了小狗魚以後,經过了若干時候又把它从嘴中吐了出來。

1951年基輔國立謝甫琴科大学 (Киевский государственный университет имени Т.Г. Шевченко) 魚類学及水生生物学講座曾在三个容積250升的水池內佈置了一些類似的試驗。水温为17—18°C。溶解的氧气含量为6—7立方厘米/升。

試驗有三种处理。

第一种处理。在第一号水池中,8月5日曾有一条大狗魚与一条小狗魚被飼养起來。8月22日大狗魚重为701克,小狗魚重为36克。至此它們已挨餓了17天。

在过秤後3小時,大狗魚冲向小狗魚並吃下了它。同一目又給 大狗魚放养了一条重22克的小狗魚,8月25日大狗魚叉吃掉了它。 隨後又放养了一条重23克的狗魚,它在8月27日又被吃掉了。 在把小魚抛入水池裏去的時候, 我們看到了大狗魚有時即刻就 搶獲了它們。

試驗期間大狗魚吃下了8条總重214克的小狗魚(表5)。

20								
給大均魚餵育	小狗魚为大狗	小狗魚的重量及大小						
小狗魚的日期	魚吞食的日期	重量(克)	長度(厘米)	高度(厘米)				
8月10日	8月22日	36	15	2.3				
22日	25日	22	10	1.6				
25日	27日	23	11	1.8				
27日	29日	22	10	1.6				
29日	30日	23	- 11	1.8				
30日	9月4日	34	14	2.2				
9月4日	. 8日	32	13	2.0				
8日	118	22 .	10	1.6				

表5

在34天試驗中,大狗魚重量自701克減低至339克。9月10日 以後大狗魚变成了一無生气,而到9月14日晨10時它死去了。

第二种处理。在第二号水池中,1951年8月10日曾有一条重 336克的狗魚被飼养起來。

在同一天給狗魚餵育了一条重25克的鯉屬党鯉(линь, Cyprinus tinca), 8月13日它被狗魚吃掉了。

此後又給狗魚餵育了一些不同重量及大小的鱷屬小党鯉与銀色的鯽魚(Rapach, Carassius vulgaris)(表 6)。

大狗魚的重量會变化如下: 8月10日——336克, 8月20日——348克, 8月30日——366克, 9月10日——382克, 9月14日——384克, 也就是說在試驗期間增加了48克。

第三种处理。在第三号水池中飼养了一条重 274 克的狗魚。試驗期間沒有給它过任何飼料。狗魚的重量在 8 月 10 日等於 274 克, 8 月 20 日——240 克, 8 月 30 日——174 克, 9 月 10 日——162 克, 9 月14 日——157 克。試驗期間它喪失了重量 117 克。

表6

給狗魚餵育	鲤屬党鲤及	被吞食的	被吞鱼	食的魚的重量因	及大小
經屬党鯉及	鰤魚为大狗魚 乔食的日期	魚的种類	重量(克)	長度(厘米)	高度(厘米)
8月13日	8月16日	迎魚	18	6.0	2.5
16日	19日	党鯉	15	8.0	3.1
19日	23日	鲫魚	17	9.0	3.1
23日	25日	党鲤	16	7.5	2.8
25日	28日	腳魚	18	6.0 -	2.5
28日	9月2日	党鲤	15	8.0	3.0
9月2日	6日	党鲤	25	10.0	2.3
6日	9日	鯽魚	17	6.0	4.8
9日	12日	党鲤	23	9.0	2.1

在試驗結束後,曾把一些供試的狗魚作了生物化学分析(表7)

表7

			內	含 物	(百分	率)	7	
狗 魚 号 數	水分	並 發物	灰	分 有机物		脂	Ŋj;	22 P TT
	小方	餘物	濕物	乾物	7月 亿十级	濕物	乾物	蛋白質
第一号 (吃狗魚)	79.46	20.61	1.75	4.3	98.25	1.1	6.53	16.0
第二号(吃不同的飼料)	77.67	22.33	1.78	4.2	98.22	0.93	5.90	18.3
第三号(管挨了)	78.34	21.66	1.96	4.5	98.04	0.75	4.51	17.9

在吃本种魚的第一号狗魚裏, 肉中水分會表現較吃異种魚的第二号狗魚为多,甚至也比會挨了餓的第三号狗魚为多。

在第一号狗魚內蛋白質共为16%,当時在第二号狗魚內——18.3%,在第三号狗魚內——17.9%。

我們來叙述一下淺藍色鱸魚的一些試驗結果。幼齡淺藍色鱸魚 体形与普通鱸魚相似。它的色澤淺藍並帶有珍珠似的光彩。

它的嘴開口不大。因此我們專門选擇了一些最小的<u>鱸魚來</u>偷有 供試的大样本。 1949年12月31日基輔國立謝甫琴科大學魚類學实驗室會在一 个容量64升的养魚缸內開始了試驗。

在养魚缸內,它的底部銷了砂,放了一些水生植物(加拿大藥屬 элодея, Elodea 与苦草屬 валиснерия, Vallisnesia)。

至於試驗的水,我們用了澄清过的自來水;水中氧气含量以攪動 法保持在4-6立方厘米/升的水準。水温变動於14-18°C間。

养魚缸內放养了四条淺藍色鱸魚,重量为31;35;0.7;0.6克。

供試的一些魚未會獲得过任何飼料,故应当或者是死去,或者是 吃本种的个体。

大家都知道,淺藍色的鱸魚是屬於缸养的一种魚;十年來僅只是 为了覌賞的目的,它們被人們养育在飼料丰裕的养魚缸情況下,因而 並沒有遭受長期飢餓。

大小淺藍色鱸魚在沒有食物的养魚缸裏活到1950年1月21日。 从观察中並不會見到大样本吞食小样本。

所有放养在养魚缸裏的个体,都開始顯著变瘦。虽則淺藍色鱸魚——是一种吃動物性食料底兇猛魚類,但它們在挨餓兩星期以後,就開始夺取水生植物(苦草屬)的葉。一些大鱸魚更是特別貪饞地猛撲了水生植物的葉。

1月2日—条大鱸魚吞夺了—条苦草莖桿末梢,帶着它游了4小時以上,另—条大鱸魚會追逐着它,企圖由之夺取鹵獲物。連一些小鱸魚也有这類的企圖。

到了1月12日,各鱸魚加緊夺取着这种苦草的嫩葉,並变为比較灵活了。

在鱸魚的一些試驗裏曾找到了未消化的苦草的纖維素。

經过了三个星期, 1月20日, 第一号与第四号鱸魚開始喪失了 灵活性; 到了上午11時, 小鱸魚(最初的重量——0.6克)死去了,再 过一小時, 大鱸魚(最初的重量——31克)也死去了。

死去的鱸魚重量的变化被顯示於表 8。

酒起來, 重 28 克的淺藍色鱸魚要是能挽救自己的生命, 吞下虛

表8

Arb de El tel		重量(克)	
鱸魚邊數	1949年12月31日	1950年1月12日	1950年1月20日
1	31.0	29.0	28.00
4	0.6	0.4	0.35

弱的与不大灵活的計重 0.35 克的一条小鱸魚, 那宋这条鱸魚就不致 因飢餓而死。

在这个养魚缸裹僅僅留下了兩条淺藍色鱸魚——条大的与一条小的供以后的观察。它們双方會夺取着苦草的嫩葉。1月29日小鱸魚幾乎变得不灵活了,到1月30日上午10時,大鱸魚吃掉了它。这兩条鱸魚在1949年12月31日到1950年1月30日期間重量的变化被顯示於表9。

表9

逾魚号數	重 量 (克)						
	1949年12月31日	1950年1月12日	1950年1月20日	1950年1月30日			
2	35.0	33.00	31.0	27.00			
3	0.7	0.56	0.5	0.45			

留下的一条鱸魚被餵食了一些煙蛆;它貪饞地吃下了这种飼料, 到 3 月 21 日已經重 38 克,不僅恢復了喪失掉的重量,並且变得比原 始重量还多 3 克。

我們再回轉到矮小的鲶魚(又名花龍魚 карликовый com, Callichtis fasciatus)的一些試驗結果上來。

矮小的鯰魚的原產地——南美。它們有着坚硬的鱗,在其上唇 每—面長有兩根觸鬚。鯰魚以搖蚊(MOTLIJIb)与小魚为食。

在基輔國立謝甫琴科大学魚類学实驗室裏,1949年12月26日曾經佈置了一項試驗,試驗中共有四条不同大小的矮小餘魚。不給

它們飼料。在养魚缸(容量63升)底部鋪了砂,並放了一些水生植物(加拿大藻屬与苦草屬)。

养魚缸被裝滿了澄清过的自來水,水温自 $14-18^{\circ}$ C,水中溶解的氧气含量等於 6-7 立方厘米/10 升。

12月31日,1月12日及22日曾經称了並量了各条鯰魚(表10)。

2.A. At. 171 451.	重 量 (克)					
鈴 魚 号 數	1949年12月31日	1950年1月12日	1950年1月20日			
1	82	80.00	78.0			
2	52	51.00	47.0			
3	2	1.65	1.5			
4	2	1.40	0.6			

装10

各餘魚共同生活了23天。一些大样本漸漸地与一些小魚相接觸,然而却不會去觸犯它們。小鯰魚會好多次游近了大鯰魚的嘴,然而大鯰魚却对此絲毫沒有反应。各鯰魚時常下沉到养魚紅底部,長久地在砂中搜尋着食物。这样地繼續到1月16日,那時所有的鯰魚開始躺在砂上,已不再在其中搜尋了,此時它們呼吸的節奏已变慢了。

1月19日兩条小鯰魚浮到了水面。其中的一条側臥着看來像死 去的样子,只有等到觸動它以後才再重新開始慢慢游動。1月23日

日期	重量	(克)	測 量 (厘米)				
	大鯰魚	小鲶魚	大鱼	第 魚	小鯰魚		
	人的思		長 度	合 抱	長 度	合 抱	
2月2日	76	1.0	19.5	6.7	5	1.8	
13日	75	0.7	19.5	6.6	5	1.7	
21日	74	0.5	19.5	6.5	5	1.5	

表 11

上午10時它死去了,过了一天它就被一条大鯰魚吞食了。

在同一天,一条重 47 克的大鲶魚被移開了。在养魚缸裏只留下了兩条鲶魚———条大的与一条小的。它們總計共居了 57 天。

它們称重与測量的材料被顯示於表 11。

大鯰魚始終在深水中游泳。 小鯰魚靠在它的一旁。 在 26 天裏 魚的行为沒有看到有任何特殊之处, 然而在第 27 天上午 9 時, 大鯰 魚吞下了此時已呈現畸形的幾乎已不灵活的小鯰魚。

* * * *

現在來叙述一下我們以缸养的一种兇猛鬥魚(akapu, Latifrons steind 与条魚相似)所作的一些試驗,它的原產地是南美。

在幾个养魚缸裏(容量90升) 5 月21日放了三条有藍斑的 акари 样本。

在第一只养魚缸裏有兩条 anapu, 第一条重为 66 克, 第二条重 为 350 毫克。

我們要指出,5月15日由基輔動物園养魚紅裏取來作試驗的 akapu,在試驗開始前乃被放在基輔國立大学魚類学及水生生物学講 座的水池裏,未曾給以食物。

大 акари 和小 акари 在养魚缸裏和平共居到 5 月 30 日。在第10 天大 акари 吞食了小 акари, 过了 4 小時又把它从腹腔中經嘴吐出。

被吐出了的小魚沒有了头,在它的軀幹上看到有吞下時以及後來由腹腔呼吐出時損伤的地方。小魚的屍体浮上了水面,然而大 акари 在一畫夜間甚至不曾游近过它。过了24小時小魚屍体被从养 魚缸中取出了。

5月30日在这兒叉放养了另一条重 450 毫克的小魚, 在6月4日前大 акарп 与小 акарп 和平共居着, 6月4日上午11時大 акарп 開始猛撲小 акарп, 弄死了它, 但沒有吞食。死去的小魚在养魚缸裹保留了一書夜。

6月5日在养魚缸裏和活的小魚一起抛下了一克 акари 的肉。 大 акари 貪饞地猛撲魚肉, 但不久又从嘴裏吐了出來; 此後又重新吃

下了並吐出了它。

自6月6日起在养魚缸裏每日供应400—450毫克的 акари 肉。 大 акари 食取了它又吐出了它,再又重新食取並吐出。

自 6 月 8 日起, 飼料——碎 акари 內重 350 毫克 開始由高处投入养魚缸。 акари 顯然不樂意食取它們。

6月10日大 акари 死去了。在死以前,它曾在养魚缸裏乱竄。 試驗期間 акари 身体的重量与大小曾变化如下(表 12)。

日期	重量(克)	長度(厘米)	高 度 (厘米)
5月21日	66	14	6.0
31日	56	14	5.0
6月11日	51	14	4.5
13日	49	14	4.3

表 12

可以看出, anapu 在純粹吃本种个体的肉時, 23 天裏消瘦了 17克。

在以 акари 所作的第二个試驗裏可从而說明这种魚者用 червый трубочник (可作为魚類飼料的小動物——譯者)按每日 0.5 克來餵养它的話,則体重將增加到何种程度。

在养魚缸裏放养了重65克的维 anapu, 过了10天——5月31日

試驗結束時 anapu 肉中不同物質的含量(%) arapu 号 數 灰 分 脂 肪 有机物 水分 张白質 乾物 乾物 濕物 濕物 №1 (吃了本种的魚) 70.19 29.87 2.22 7.49 | 97.87 10.77 36.05 17.2 №2 (得到了不同的飼料) 67.50 32.50 2.01 97.99 12.01 37.25 18.8 5.47 是3 (曾挨了饿) 69.69 30.31 1.91 93.09 13.06 43.08 17.9 6.30

表13

魚已重67克,6月11日—70克,而6月13日—72克。

可見在獲得同样動物性飼料時, akapu 在試驗期間就增加了体重 7 克。

我們來引証一下 anapu 肉生物化学分析的材料(表 13)。

* * * *

以一种熱帶現賞魚 KAHXIITO (Herosfacetum 就是 Cichlasoma facetum,)是原產在南美阿根廷的拉巴拉達(La plada,可作为熱帶現賞魚——譯者)所作的一些試驗結果同样很有兴味。

1951年4月17日在三个容量21升的养魚缸裏放养了 RAHXHTO。 KAHXHTO 的原產地——南巴西;在这兒这种小魚居住在不流動的水裏面。

канхито——是一种兇猛的並很难共处的魚。它攻擊养魚缸裏的小魚和植物,把它們撕裂为好幾部分。

4月17日在第一号养魚紅裏放养了一条重21.5克的 нанхито。 在同一天在那兒放养了一条 канхито 的小魚(圖1)。4月18日大 канхито 咬去了小魚的头,然而却沒有去觸犯它的軀体;緊跟着它又 把軀幹撕裂成好幾部分,並把它吃了下去。

4月19日在养魚缸裏放下了一条重 0.8 克的小魚; 大 канхито 咬 去了它的尾巴, 隨後吃掉了被同样撕裂成好幾部分的屍体。

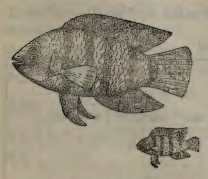


圖1 供試的 канхато 上.重 21.5 克; 下.重 7.5 克

大 KAHXHTO 特別饞地吃下了4月20日再被放下的幾条小魚:在9時它吃去了重0.75克的一条小魚,在12時,一条重0.1克的小魚,在下午3時,一条重0.2克的小魚,在下午6時,一条重0.2克的小魚,在下午9時,一条重0.1克的小魚,以及在下午12時,一条重0.1克的小魚。

4月21日會決定用 канхито

同种个体小魚肉塊來餵食。人們會把 канхито 小魚撕裂成三塊投入到养魚缸裏。開始時 канхито 很樂意地食取了这類的肉塊。4月21日它吃去了重0.5克的一塊肉,4月23日,吃去了兩塊撕碎了的小魚塊(0.4与0.45克)。人們很有趣地指出:4月24日在养魚缸裏又放养了一条重0.4克的 канхито 小魚,然而大 канхито 未曾去觸犯它。当時又把这条小魚撕裂为好幾部分,大канхито 在同一天裏吃去了这些魚塊;此外它还吃去了一条小魚。从4月24日到30日 канхито 曾被給予下列數量的塊狀食料——同种个体的肉(克數):4月24日——0.8,4月25日——0.75,4月26日——0.4,4月27日——0.45,4月28日——0.75,4月29日——0.45,4月30日——0.75。

从 5 月 2 日起大 канхито 開始萎靡,不大食取投給它的食塊了。 这一天在养魚缸裏放下了活的 канхито 小魚,但大 канхито 並未曾吞 食这条小魚。当時又把这条小魚撕裂为好幾部分,大канхито食取了 一些肉塊。

在天黑時(下午8時)又再放养了一条小魚,而大 RAHXIITO 並不 曾去觸犯它。

从5月3日起僅僅餵食了 канхито — 些同种个体的肉塊。

在長達 60 天的試驗終了時, KAHXHTO 消瘦了 3 克。

我們同時又佈置了一項試驗,在这个試驗裏我們注視了獲得普通飼料——小 гушш 魚的 канхито 的成長。

为了作这一試驗,在第二号养魚缸裏放养了一条重18克的 канхито。

在头—旬当中, канхито 吃去了 17.33 克 гуппи 飼料並增加了重量1.2克。在第二旬与以後幾旬,像在第一旬一样地餵育了它,在 60 天裏它增加了重量近 5 克,而吃了本种个体肉的样本,在同一時期內,正如我們方才說过,重量減輕了 3 克。

我們來引証—下吃本种个体肉的以及獲得普通 飼料——rymm 的各样本分析肉的結果(表 14)。

由表 14 可見,在吃本种肉的 Kallxitto 肉裏的水分比開始試驗前

表 14

			不同!	物質的	的含量	(%)					
分析物品	水分	乾殘餘物	有机物	灰	分	脂	肋	Birto Bir			
				濕物	彭物	濕物	乾物	蛋白質			
進行試驗前的KanxaTo肉	72.36	27.64	96.17	3.83	13.86	7.10	25.69	14.90			
吃了本种个体肉的KauxnTo肉	73.51	26.49	95.85	4.15	15.66	5.60	21.14	13.73			
吃普通飼料的RAHXIITO肉	71.79	28.21	95.22	4.78	16.94	6.85	24.28	15.94			

的 канхито 肉多1.15%,同時比吃普通 飼料的 канхито 肉多1.72%。 而脂肪(乾物)則相应地少4.55% 与3.14%;在蛋白質方面也可以看 到較少。

生物化学的分析顯示了在狗魚和 axapu 的肉裏,当給予它們同种个体的肉——即狗魚与 axapu 時,在所有場合下同样地蛋白質(按%來說)都比較獲得普通飼料的样本为少,甚至比挨餓的(狗魚)还少。可以看出,在以同种个体的肉來飼养魚時,蛋白質含量並不在增加;相反地,組織中的蛋白質却在消耗着。在这一基礎上我們有权断言同种个体的蛋白質沒有被消化,吃了同种个体肉的魚不能依靠它來增重自己身体。

这些以兇猛魚類所作的試驗証实了米丘林生物学的如下原理: 某一种的生物不能依靠其同种其他个体來成長与發育。

[王舒淵譯自"農業生物学"(Агробиологся) 1953 年第3期; 著者: В. А. Мовчан; 原題: О внутривидовых отношениях у рыб; 原文出版者: 苏联農業書籍出版社]

關於大麥屬(Hordeum)中种間和 种內的相互關係

C. SI. 克拉耶沃伊

許多年來作者从事了栽培种大麥的起源和分類問題的研究。得到了大量实驗材料,这些材料使得有可能論証正被栽种着的大麥的更正確的分類。除了用解剖-形态学和遺傳学的方法確定大麥的親緣關係以外,作者为了这个目的採用了种間和种內競爭的方法。根据以前所進行的工作(克拉耶沃伊,1939;皮薩烈夫,1923;薩皮金.1922),作者做出了这样的假設,就是大麥親緣較远的种、变种、生物型和品种比之親緣較近的在羣体中彼此排挤得要强些。

試驗的方法論很簡明。为了進行試驗,取了經用解剖-形态学和遺傳学的方法所確定了的有一定親緣關係的成对大麥种、变种、生物型或品种。以相同數量(50%+50%)掺合了一定对組的种子。在莫斯科近郊苏联科学院遺傳学研究所試驗地的小區上於該作物最优越的農業技術条件下播种了具有兩个成員的羣体(двучленный полу-лация 或譯种羣)。小區面積1×6米,播种行的方向由北往南,行距15厘米,株距2厘米。在植株成熟之後進行了統計。1平方米的框子在小區上的不同部位圈放三次,並在每方內計算了摹体的兩个類型的植株數。以兩个類型的原先的狀況(播种)作为100%。按照原先的類型區分了全部植株和各別地計算了每一个類型的百分率。到下一年,不加任何选擇(自然选擇除外)把种子又播在壠上,並又進行同样的統計和計算。以同样的方法重複播种了5年。

在本文,我們从种間和种內競爭的許多情況中只取了在过程(一定的間期內)的强度方面彼此截然不同的三种情況: 1) 一个种被另一个种(在 Hordeum 團的範圍內) 排挤掉幾近 100%; 2) 一个变种被另一个变种排挤掉大約 60% 和 3) 一个品种排挤另一个品种(在

同一变种的範圍內)達 35%。在所有的情況中都進行着排挤的过程,但是其强度不同。"耶夫罗彼烏姆0353/133"品种(Hordoum sativum var. nutans Schübl.)被野生种大麥 (H. spontaneum C. Koch.) 排挤的動态引於表 1。

fine to	植 株 數 (%)						
年 份	排挤掉了	保留下了					
1936	19.4	80.6					
1937	38.7	61.3					
1938	56.2	43.8					
1939	77.6	22.4					
1940	98.4	1.6					

表 1 "耶夫罗彼島姆 0858/188"品种被野生种大麥 "斯爾塔淖島姆"維格出雲体的動态

必須指出,上述的大麥屬於不同的生态-地理型和种,更不消說 其中的一个是野生种(有易折断的穗)。在該情況下掺合了有 98.6% 發芽率的野生大麥"斯朋塔湟鳥姆"和有 99.8% 發芽率的"耶夫罗彼 鳥姆 0353/133"大麥品种。"斯朋塔湟鳥姆"大麥比之"耶夫罗彼鳥 姆 0353/133"品种具有較寬的葉片。这兩个种从它們共同播种的第 一年起就处在同样的条件下。誠然,"耶夫罗彼鳥姆 0353/133"品种 發芽率稍高,但是在該情況下这並沒有任何意义,因为它从羣体中被 排挤掉了。

由表 1 可見,在該羣体中發生相当强的野生种大麥排挤"耶夫罗彼烏姆 0353/133" 育成品种的过程。这种相当迅速的排挤之原因在於: "斯朋塔涅烏姆" 有較 "耶夫罗彼烏姆 0353/133" 品种寬的葉子。甚至到它們共同生長的第三年, "耶夫罗彼烏姆 0353/133" 品种已經被排挤掉了一半以上,而到第五年,野生种排挤了"耶夫罗彼烏姆 0353/133"品种幾達 100%。

大麥的一个变种被另一个变种排挤的動态列入表 2。 在这个情况下,掺合了有 98.5% 發芽率的"奴坦斯 08/71" (H.

to (n	植 株 數 (%)						
年 份	排挤掉了	保留下了					
1936	9.4	90.6					
1937	19.1	80.9					
1938	35.7	64.3					
1939	46.2	53.8					
1940	57.6	42.4					

表 2 "巴利杜姆 048"大麥品利被"奴坦斯 08/71" 品种排挤出摹体的動态

8. var. mutans Schübl.) 品种的种子和有 99.2% 發芽率的"巴利杜姆 043"(H. s. var. pallidum Sér.) 品种的种子。"奴坦斯 08/71"品种的董稈稍高於"巴利杜姆 043"品种的蓝稈,此外,其中的前一个品种有稍寬的葉子。这样,我們具有由兩个不同变种組成的有兩个成員的摹体,羣体的成員在試驗開始就处在同样的条件下。由表 2 可見,"奴坦斯 08/71"品种排挤"巴利杜姆 043"品种的过程發生得相当强烈:到它們共同生長的第三年,"巴利杜姆 043"已經被排挤掉了三分之一以上,而到試驗末了(第五年),它被排挤掉了 57.6%。在这个情况下,排挤过程進行得較前面一个掺合了兩个种的要弱一些。如果繼續再播下去,那末"巴利杜姆 043"品种可能完全被排挤掉。

關於在同一个变种的範圍內大麥的一个品种被另一个品种排挤 出**羣**体的動态的資料引於表 3。

fun tr	植 株 數 (%)							
年 份	排拼掉了	保留下了						
1936	5.3	94.7						
1937	11.2	88.8						
1938	16.7	83.3						
1939	24.1	75.9						
1940	34.6	65.4						

表3 "密斯庫姆 046"品种排挤"密基庫姆 026"品种的動态

在这个情况下,同样由兩个大麥品种組成了羣体。掺合有98.4% 發芽率的"密基庫姆 046" (H. s. var. medicum Körn.) 品种的种子和有 99.3% 發芽率的"密基庫姆 026" (H. s. var. medicum Körn.) 品种的种子(50%+50%)。"密基庫姆 046" 品种的莖稈稍高於"密基庫姆 026" 品种的莖稈,但是後者有較前者稍寬的葉子。同前面的一样,在这个情况下羣体的成員在試驗開始就处 在同样的条件下。由表 3 可見,到它們共同生長的第三年,"密基庫姆 026"被"密基庫姆 046"排挤掉了 16.7%,而到第五年末了——34.6%。不难看出,在这个情况下,一个品种被另一个品种排挤的过程較之第一个情况下(表 1)的要弱得多,而較之第二个情况下(表 2)的也顯然要弱。这一羣体繼續再播下去可能会把"密基庫姆 026"品种从羣体中徹底排挤掉。

既然所有羣体在其組成部分的比例方面和農業技術方面处於同样的条件下,那末往後羣体的不同成員比例的变化(在所有其他条件相同的情况下)应当隨着它們內在的競爭的相互關係而轉移。由圖1可見,在所有其他条件相同的情况下形成了不同羣体中的內在的相互關係,甚至使競爭的强度也不同。在親緣最远的种的羣体中,競

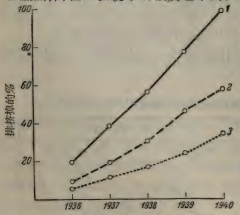


圖1 大麥不同羣体的競爭的相互關係之 動态: 1一兩个不同的种; 2一兩个 麥种;3一麥种範圍內的品种

争進行得最激烈。同一个种的兩个不同变种的羣体中, 競爭的相互關係減弱不少。 至於在同一个变种的兩个品 种的羣体中,競爭的相互關 係減弱得更多。

如果任何品种以單种生長,那末它們当中形成的內 在相互關係与由不同品种所 組成的羣体中的比較起來是 有所不同的。很多是依环境 的改变而轉移。当羣体中有 兩个、三个或更多个植物品种時,羣体內就因此造成根本另一种的环境。在这种情况下,一些植株成为另一些植株的环境,並且在它們之間形成了需要專門研究的複雜的相互關係。不难看出,在这裏所研討的羣体中具有一定的規律性:在一起共同生長的類型親緣愈远,它們之間競爭的相互關係表現得愈强烈。应当贊同这样的意見,就是拟人观的術語"生存鬥爭"(達尔文,1939)对上述这种相互關係是不合式的,这裏以採用"競爭的相互關係"(苏卡切夫,1953)这一術語較好。然而,这个術語也未必可以認为是恰当的,但是在任何情况下,它比其他所採用的術語能更好地反映羣体中所發生的那种關係。在上述的三个情况中,組成羣体的成对成員之間都有某种形态生物学的差異,这些差異想必就是引起競爭的相互關係的原因。

結 論

- 1. 在由形态生物学上最远的种、变种、品种所組成的羣体(种羣) 中,競爭的相互關係表現得最强烈。
- 2. 在由差別不大的变种和品种所組成的羣体中,競爭的相互關 係表現得不太强烈。
- 3. 羣体中競爭的相互關係隨着它們之間形态生物学差異的趨平 而逐漸減弱,但是並不完全消失。
- 4. 既然羣体中親緣較远的种、变种和品种表現較强烈的競爭, 那 末相反, 競爭的强度可以用來作为种、变种和品种之間親緣關係的标 誌。

参考文献

- [1] 4. 達尔文,1939年,物种起源。
- [2] C. A. 克拉耶沃依, 1939 年, 論大麥華 体中的自然选擇。 苏联科学院報告, 第24 卷, 第27 期。
- [3] B.E. 披罐烈头, 1928年, 大麥的損害。实用植物学著作集, 遺傳学与选种学, 第1期。
- [4] A. A. 離彼金, 1922 年, 观察人工混播品种的"蜕化"。敖德薩農業选种站著作 集,第6卷"簡略的綜合報告"。

[5] B.H. 苏卡切夫,1953 年,論植物間的种內和种間關係。 苏联科学院森林研究所 彙報,第1期。

[韓國堯譯自"科协公報生物学部分"(Бюдлегень московского общества испытателей природы отдел биологический),1955年第1期; 著者:С. Я. Краевой; 原題:О межвидовых и внутривидовых взаимоотношениях в роде *Hordeum*; 原文出版者: 莫斯科大学出版社(Издательство московского уцпверситета)。]

在小塊面積上松樹的密蘊試驗

B. M. 魯勃佐夫

1948年,沃龍湟什林学院前任院長 J. A. 巴連科曾經在学院的 实驗林場萊沃別列什林务區進行了松樹在小塊面積上的試驗密植。 我們所加以研究的边边上的試驗处理引起最大的兴趣。

松樹栽种在沃龍湟什河左岸水泛地外的草地上方段丘呈典型的 波浪起伏丘陵地势的沙荒地上。試驗地位於距离烏斯曼針葉林南端 的松林 0.7 公里的稍稍低落的沙地平坦部分。松樹栽种在古代沖積 砂土的弱灰化中砂壤土上。我們幾引 1953 年 6 月 26 日在小塊面積 松樹行間的地段上所做的典型的土壤剖面:

4. 層, 0-20 厘米。熟耕層。帶褐色的灰色, 無結構, 不太密实; 少量草本植物羣的根。由於耕作而大大摻雜有 A。層的部分土壤。 鮮明的过渡到下一層。

A₄ 層,20—49 厘米。弱灰化,淡灰巧克力糖的顏色,濕潤狀态下紅褐色,無結構,疏鬆,濕潤,輕砂壤土。發現有根的腐植質殘痕。根比 A₄ 層中的少。顯著的过渡到下一層。

B₁ 层,49—77 厘米。澱積層。顏色与 A₂ 层一样,有顯而易見的 薄薄的磚紅色水平而曲折的間層。無結構,稍有些密实,濕潤,輕砂 壤土。根很少。过渡很顯著。

B₂ 層,77—120 厘米。淡黃色,有稀疏而曲折的薄薄的、密实的、 磚紅色間層。濕潤,沙質,無結構,疏鬆。沒有根。逐漸过渡。

BC層,120—175厘米。淡灰色,有黄褐色小斑點。無結構,疏鬆,潮濕,沙質。沒有根。逐漸过渡。

C層,175—220 厘米或以上。淡灰色。很好被淋洗过的、水流分級得不充分的、沒有联繫的、中等大小的濕砂粒。

用取自林务區苗圃的由当地收集的种子养育成的一年生松樹栽种在整个耕作过的土壤上。距离行間和行內 5 米的地方算是小塊面積的中央。在定植後的二年期間,進行了除草和鬆土这一類全面的管理。目前,行間差不多已經沒有了植物萃,土壤稍为有一點密实。定植是用考列索夫植樹鍬進行的。

到1952年,在小塊面積上十分顯然地看到了小塊面積边緣松樹 强烈的、良好的生長和形成了坍塌——小松林冠碗形凹陷——的小 塊面積中央的生長顯著延緩。

1952 年秋季, 我曾經研究了兩种小塊面積:在1×1米的面積上 裁种了株行距 10×20 厘米的 50 棵小松樹的小塊面積和在 2×2米 的面積上裁种了株行距 10×10 厘米的 400 棵 幼樹的小塊面積。在 前一种处理中,接每公頃 2 万棵实生苗計算而進行了定植,而第二种 处理是每公頃 16 万棵。定植後的第二年,在小塊面積上鬱閉了小 松樹。

根据我們 1952 年 10 月所進行的目視和尺量, 在每一种处理中选了一塊中等的典型的小塊面積(必須指出,在同一种处理的各个小塊面積上, 松樹生長並沒有多大差異)。挖掘了兩塊小塊面積, 把所有小松樹謹慎地取了出來, 寫上号碼, 画在設計圖上, 並加以尺量。

測定了每棵小松樹的高度、根頸的直徑、当年生枝条的長度和直徑(基部)以及根系的總長度。在一平方米的小塊面積上總共有50棵活的小松樹, 証实在五年期間完全沒有殘落物。但是, 它們的直徑在4到46毫米的範圍內变動, 而高度相当於41到181毫米。

鑑於正在这裏生長有顯著的差異, 我們就分別地对边行和对小 塊面積中央記下了尺量的資料。所得的結果列於表1。

列於表 1 的資料十分顯然且令人信服地証实,根据所有的生長指數,小塊面積中央的小松樹,生長大大落後於外圍的样本。高度方面落後 26%,直徑是 53%,而根系長度方面是 61%。小松樹在直徑方面增長的加倍落後(与高度的增長相較),顯明地証实在林务區早已知道的在密播或密植所造成的遮蔭条件下,靠直徑的停止增長而

			高度	根頸的直徑	1952	根系長度							
行測 尺量數	大 小	(厘米)	(毫米)	長度 (厘米)	基部的直徑 (毫米)	(厘米)							
		最大	181	46.0	62	24.0	273						
34. 🖘	24	最 小	101	10.0	27	6.0	50						
边行	24	中等	140	24.5	44	10.7	102						
	(中等(%)	100	100.0	100	100.0	100						
		最 大	147	24.0	43	9.0	96						
中間行	04	94	04	04	04	24	94	最 小	42	4.0	9	1.5	17
竹門17	44	中等	104	11.6	28	4.9	40						
		中等(%)	74	47.0	64	46.0	. 39						

表 1 一平方米的小塊面積上边行和中間行內松樹生長的鑑定

加强高度增長的事实。有趣地發現,小松樹平均高度与其平均宣徑的比例在边行的个体是 57:1,而就在小塊面積中央的小松樹則等於90:1。那个情况同样是本質上重要的,就是小塊面積中央小松樹的所有(除高度以外)最大尺寸都比外圍植株的平均尺寸为小。由表 1 的資料可見,边行內小松樹的分化較之小塊面積中間的表現得弱得多。譬如,外圍小松樹高度的变化幅度是平均高度的57%, 直徑方面的变化幅度是平均直徑的147%,而在小塊面積中央的同样小松樹則相当於 101%(高度)和 172%(根頸的直徑)。

最後,發現那种情況很重要,就是种在小塊面積中央的小松樹, 它們在1952年內高度增長的落後(36%)和当年生枝条直徑方面的 落後(54%)超过整个生長期內總的落後。这証实,这些样本最初的 生長落後現象不僅不低弱,果然不出所料,反而强。

在試驗的第二种处理中,1952年10月在1948年栽种了400棵小松樹的4平方米的小塊面積上發現有:326棵活的和15棵乾縮的植株,59个以前栽植了的地方空無一物。因为有很多植株,所以这裹就有可能从外圍的幼樹行中分別劃出最边行(第一行)、第二行和第三行來分得更細地製出資料,以及另外單独地估計小塊面積中央小松樹的發育。所得的資料列入表2。

表 2 四平方米的小塊面積上依行的位置为轉移的松樹生長的鑑定

			高度	根頸的直徑	1952	年的技条	根系長度
行別	尺量數	大 小	(厘米)	(毫米)	長度(厘米)	基部的直徑 (毫米)	(厘米)
		最大	154	33.0	42	11.0	245
外圍	57	最小	56	5.0	9	1.0	23
第一行	31	中 等	104	17.0	27	6.6	81
		中等(%)	100	100.0	100	100.0	100
		录 大	149	23.0	41	18.0	230
外園	52	显 小	18	1.0	9	1.0	14
第二行	52	中等	96	12.2	23	4.5	57
		中等(%)	92	72.0	85	80.0	. 70
	-	最 大	123	16.0	28	5.0	81
外圍	36	最 小	46	4.0	8	1.0	12
第三行	30	中等	74	7.5	17	2.8	36
		中等(%)	71	44.0	63	50.0	44
A CONTRACTOR OF THE PARTY OF TH		最大	116	16.0	26	6.0	96
小塊面	5	最 小	23	3.0	3	1.0	12
積中央		中等	67	6.5	15	2.1	36
		中等(%)	64	38.0	56	38.0	44

表 2 所引的尺量資料完全証实以上所作的結論。尤其是, 这裏由於材料較多和小塊面積較大, 就能作到清楚地探究小松樹隨着由外圍轉到小塊面積中央的生長惡化。譬如, 若是把外圍行(边行)的小松樹平均高度作为 100%, 那麽第二行是 92%, 第三行是 71% 和小塊面積中央是 64%。相应的根頸平均直徑是 100、72、44 和 38%。根系的增長量和長度恰恰也是这样。在 1948 年定植的大約 2 公頃面積上,沒有例外的所有其他小塊面積的檢定尺量和即或一般外观,都表明了同样的情形。在 B. C. 斯克雷普尼科夫 1949 年栽植於 27公頃面積的類似作物上也表現出了这一規律性。

進行上述的尺量時,在每塊小塊面積上从中間行选出 10 棵小松樹和在各个边行各选出 10 棵小松樹。 我們对每塊小塊面積上选出來的 40 棵小松樹,除以上所引的資料外,还測定了高度和根頸直徑、

四枚当年生枝条基部直徑的平均增長量和連年增長量,地上部分、根、針葉的重,針葉片千枚重和1952年的針葉枝条的平均長度。所得的資料(除連年增長量以外)列於表3。为了縮減表的篇幅,其中只引了平均資料。算出了它們的絕对數和百分率。同時,也像以前的表一样,把同一小塊面積边行小松樹的相应指數之值当作100%。所得的与平均數之差,也正像在所有上面所研討过的情形一样,証实平均值的对比關係。

					and the second	- (-la)		当年生			
小 塊 栽植的 面積的 小 松	栽植的		-		風 乾 重 (克)						
	行別	數值	地上	根部	金上	薬	針葉枝条 的 長 度				
(米)	(米) 樹 數		部分		वयञ्जा	全部	1000妆	(毫米)			
		边 行	絕对數	453.0	95.0	157.0	18.3	76			
1×1 50 {	15	%	100.0	100.0	100.0	100.0	100				
17.1	30 }	中間行	絕对數	27.0	4.3	8.6	5.3	46			
			%	6.0	4.5	5.5	29.0	61			
	-	边 行	絕对數	400.0	49.0	74.0	13.1	59			
2×2	400 {	32, 11	%	100.0	100.0	100.0	100.0	100			
4×4	100 (中間行	絕对數	17.0	2.9	5.0	4.0	35			
	-	.1. Ital 1.1	%	8.0	5.9	6.8	30.0	59			

表 3 生長在小塊面精边行和中間行的小松樹的尺量平均數

由表3所列的數字可見,很可惜,所尺量的小松樹按其平均高度 和直徑並不是小塊面積適当部位的中等幼樹;但是根据所得的資料, 畢竟能够作出一些很有意思的結論。

第一,我們看到,隨着栽植在小塊面積中央的幼樹高度和直徑方面生長的惡化,它們地上部分的總量剧烈減少,針葉總量減少得更快,而它們根系的量減少得最快。後者使得根系和同化器官之間大大的不相適合。譬如,在一平方米的小塊面積上,其边行內的根重与針葉重的比例是 0.6:1, 而中間行內是 0.5:1。在四平方米的小塊面積上,相应的是 0.66:1 和 0.58:1。

第二, 針葉片千枚重的資料証实, 生長在小塊面積中央的小松樹

針葉的大小剧烈減小着。

譬如,在一平方米的小塊面積上,种植在小塊面積中央的小松樹 針葉片千枚重只相当於取自边行的小松樹針葉片千枚重的 29%,而 在四平方米的小塊面積上是30%。關於种植於小塊面積中央的小松 樹当年生枝条的針葉長度減短39%(一平方米的小塊面積上)和41% (四平方米的小塊面積上)的資料也証实这一點。

因而, 所有得到了的資料都說明, 在密植的小塊面積中央, 松樹 的生長比之小塊面積外圍的要坏得多。

所有三个表的資料同样証明,不僅种植在小塊面積中央的幼樹,就是在外圍的幼樹,其生長心隨着定植密度由每平方米50棵(一平方米的小塊面積上)增加到每平方米85棵(四平方米的小塊面積上)而惡化。列有一連串生長相对指數的表4的資料十分明顯且使人信服地証实这一規律。在这一表中,把一平方米的小塊面積外圍行內松樹的資料当作100%。

小塊面積	每平方米	小地面彩		漫頸的	当生	丰生村	支条	風	、乾	重		根系的
的大小	植株數		高度		這度	基部	針葉	地上部	70k 20s	針	薬	長度
(米)		H			-212	直徑	長度	- 四十二日日	ИПАП	全部	千枚	
1×1	50	外圖	100	100	100	100	100	100.0	100	100	100	100
2 2	85	岁 3	74	69	61	53	73	45.0	52	47	72	79
1×1	50	中央	74	47	64	46	61	6.0	4.5	5.5	29	39
2×2	85	中央	48	27	34	20	46	3.8	3.1	3.2	22	35

表 4 小塊面積上小松樹生長的平均相对指數(%)

由表 4 只可能作出这样的結論,就是在我們所研究的不存在雜草方面鬥爭这一最突出特點的条件下,松樹栽植密度的增加,正像上面已經指出的,使得已經快到五齡的松樹之生長大大惡化。密植是毫無实踐意义的。我們目前並沒有減少密度來定植的这样一些詳細的資料,但是我們有一些覌測說明,可以作出關於在定植於雜草長得

不繁茂的沙土条件下每 0.6×0.6 米和 1×1 米的小塊面積上定植 15 和 25 棵松樹的原先那样的結論。

如所周知,在小塊面積上播种或定植一些实生苗的森林作物都 指望在每塊小塊面積上培育一或二、三裸幼樹成齡。在条件相仿的 萊沃別列什林多區,有每2平方米小塊面積定植5—9棵实生苗而得 到的60齡松樹。不論是外國或是位於小塊面積中央的松樹样本,或 多或少同样有存活到60齡的。最近幾年在我們小塊面積的密植中, 必定会發生進一步分化和很多小松樹的殘落物。根据所引的材料可 以有把握地断定,將首先並且主要是輪到小塊面積中央有这种殘落 物。很顯然,在每塊小塊面積上到最終只可能有不多的、最强壯和發 育得最旺盛的松樹样本存活下去。在我們的条件下,位於小塊面積 中央的植株保護了外圍的样本免受温度的剧烈变動和在定植後第一 年被砂埋等等的危害。自然会發生問題:是不是正因为如此,在小塊 面積中央小松樹生長較坏(平均)的情況下就不可能形成較好的、最 强壯和最巨大的样本了呢?从以下兩方面可以得到这个問題的答 案:一方面, 比較小塊面積外圍和中央的最强壯、最巨大的样本,而另 一方面,查明小塊面積边緣和中央的最强壯、最巨大的样本,而另

鑑定小塊面積外圍發育得最好的和三棵發育得还比較好的样本以及每塊小塊面積中央的類似样本的資料列於表 5。为了便於比較,所有的資料都用小塊面積上發育得最好的样本之相应資料的百分率來表示。由此表可見,在兩种小塊面積上,外圍行中較好的样本在它的生長方面、在質量、粗度(OXBOEHIIE)、增長量和根系方面都优於小塊面積中央的較好的样本。假如每塊小塊面積上所有的小松樹按其大小和質量种植到正在減少的一行中,那麽成了这样的情形,就是在一平方米的小塊面積上,生長在小塊面積中央的三棵較好的样本佔据这一行的第 11、12 和 18 的位置,而在四平方米的小塊面積上,相应地是第 38、39 和 49 的位置。換一句話說,在一平方米的小塊面積上,相应地是第 38、39 和 49 的位置。換一句話說,在一平方米的小塊面積上,和上,取自總數 48 棵中的 10 棵最好的样本在小塊面積外圍的第一行生長着,而在四平方米的小塊面積上,37棵較好的样本在外圍的三行

次 5 在武赐时分96回位工程对时你倒行中的验足												
1	在小班 业上至去		相对的数值(%)									
面積的 大 小	面積上	样本發育 的 特 徵	nte vic	漫頸的	当点	年生社	支条	風	、乾	重		根系
(米)	的部位	DJ 14 B	高度	直徑		基部	針葉 長度	地上部	根部	全部針葉	千枚	長度
1×1	边緣	最好的样本…	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
1×1	边緣	三提較好样本										
		的平均	94	85	90	58	96	97	98	97	95	40
1×1	中央	最好的样本…	81	52	69	38	85	78	89	90	80	35
1×1	中央	三樓較好样本										
		的平均	78	39	61	29	80	68	42	42	58	18
2×2	边緣	最好的样本…	100	100	100	100	100	100	100	100	100	100
2×2	边緣	三棵較好样本										
		的平均	95	82	93	91	97	95 .	78	91	94	58
2×2	中央	最好的样本…	75	48	62	55	83	69	28	52	78	40
2×2	中央	三樓較好样本										

表 5 在試驗的小塊面積上較好的松樹样本的鑑定

中生長。在表 1—5 所引的小松樹連年增長量的資料顯明地証实,位於小塊面積中央的植株之生長進一步的相对的惡化較外圍植株为甚。因此,期望在將來可能發生对位於小塊面積中央的个体有利的任何变異是毫無根据的。顯然,它們全部必遭生長的進一步惡化,而其中大部分一定就在最近幾年衰亡。同時,根据所引的資料可以断定,1平方米面積上定植密度由50 棵增加到85—100 棵,使得不僅在小塊面積中央而且在外圍的松樹之生長惡化。

45

的平均 74

我們觉得很顯然,只有小塊面積中央的松樹遭受水分、营养物質以及部分是光的不足才可能是上述現象的原因。看來,光在这裏起的作用不大,因为正像上面所確定了的,增加定植密度引起小松樹生長惡化不僅在小塊面積的中央,而且在光照良好的外圍行。同時,想確定在东南西北位置不同的边行內小松樹生長过程中差異的一些精細試驗,並沒有得到任何結果。因而,在光和温度狀況方面的差別不太可能是以上所表現的生長差異之原因。顯然,应当在生長地的水分狀況方面或营养物質不足方面尋求原因;我們到目前为止未會講

到过的挖掘根系的資料,十分明顯地可以証明这一點。

根系的挖掘表明了,五齡的松樹形成沒有發達的主根的發育得很弱的分枝多鬚的根系。根系深度是 15—45 厘米。任何地方也沒有發現更深的根。疑問發生在松樹水分营养可能 依靠甚至是春季(4—5月)的土壤水,比之再晚的時期就完全沒有可能了。表徵了每一植株根系的独特性。不管定植的密度多大,我們在四平方米的小塊面積上(10 厘米深度內)幾乎沒有遇到根的交叉點,並且每棵小松樹很容易帶着它的根系与其鄰株分開來。幾乎所有生長在小塊面積边行內的幼樹都有一个或者幾个有細分枝而又粗大的水平的表面根。所有这些根都是由小塊面積伸向行間方面。十分顯然,外圍松樹生長得比較好就是由於它們依靠用这些"侧面的"根進行行間"吸收"的補充营养。在个別样本,这样的根長達 5—7米。長的表面根之數量任何地方也沒有这样巨大的(表 1—5),但是小松樹生長得急高和直徑愈粗,它們的表面根就愈長。外圍的第二行甚至第三行內所有發育的松樹样本都有長向小塊面積範圍內最边行的根系之間中間地帶的这样一些根。

我們只在試驗地段的數百小塊面積中的幾塊上找到了小塊面積中央發育得很好的幼樹。挖掘表明,它們有長向小塊面積範圍外去的長的細線狀水平根乃是它們与發育柔弱的矮小鄰株除了生長以外的唯一差別。这類根的分佈是有其特點的。它离開根頸往下深入,在那裏成为水平方向,在下面繞过边行植樣的根系,並且只在这些根系的範圍內向上生長到表向。隨後,它在5—10厘米深度內水平地伸展,形成少數細的側分枝和营养的鬚根。

因而,在密植的情况下,在小塊面積中只是那些藉助於水平的表面根能够取得小塊面積範圍外的補充营养的植株生長良好。由此必定得出小塊面積本身所栽植的植株营养不足的結論。在我們的条件下,小塊面積中央的松樹生長的顯著惡化已經臨到三齡的植株。为了確定水分、氮素和各个灰分营养元素不足到什麼程度才是小塊面積中央的松樹生長惡化的原因,我們在1953年組織了对小塊面積土

壤內水分狀況和营养物質狀況的覌測。同時設置了小塊面積中央人 工追肥和灌溉方面的試驗。在有幾塊小塊面積上,斫除了边上的一 些松樹。自然,要由这些試驗和覌測作出結論还早得很。

在小塊面積上挖掘根系時,在有些地方碰到成塊的在耕作土壤 時被翻入較深沙層的草根土。草根土是充分礦物質化了的。松樹根 細細的線狀弯曲分枝的極密的網貫穿了草根土分佈的地方。可以藉 这些分枝的黑顏色把它們分辨出來,並且它們只局限在正在分解的 草根土的範圍內。它們的特別弯曲、很小的粗度和根本沒有骨幹根, 使得引起它們(大概在已經開始了的草根土营养物質儲存的耗損之 後)有很快形成松樹在沙土生長所必需的强大的根这一能力的疑問。

關於行將來到的樹冠在行間交接的問題有很大的兴趣。很难說在这方面目前已經確定了的任何东西; 在小塊面積之間存在有距离的情況下, 用不着期待沒有8—10年的時間, "小塊面積"会交接起來。根据在類似的条件下位置相近的老作物判断, 地段的可能的生產率比之 II 地位級要高一些。

最後必須指出,全部所引的詳細資料,都是 1953 年我們在很多 小塊面積上用尺量檢驗过了的。所有这些附加進行的尺量,充分証 实被我們所查明了的規律性。

根据以上所述的可以作出下列的結論。

- 1. 在一平方米的小塊面積上, 松樹实生苗的株行距是 10×20 厘米的情况下, 在五齡以前沒有顯明的殘落物。在株行距較密(10×10厘米)的情况下, 四平方米的小塊面積上到五齡時已被淘汰了 18.5%的小松樹。
- 2. 發現生長在小塊面積中央的样本在生長方面較之外圍的样本 要顯著落後; 其生長从三齡起就開始落後, 虽然不存在种間鬥爭; 这 是由於在个体密植的情況下土壤中水分和营养物質不足所致。这种 落後隨着樹齡而加强。
- 3. 松樹定植密度由每平方米 50 棵增加到 85 棵, 就会 使得不僅是小塊面積中央, 而且小塊面積外圍的樹的生長也剧烈惡化。

- 4. 外圍的小松樹生長得所以較好,是由於它們根表面的發達,这 些根从小塊面積伸向四方,並在小塊面積範圍之外供給水分和营养 物質。
- 5. 位於小塊面積中央的小松樹, 在定植密度每平方米 50 棵 (大概在 25 棵時也一样)以上的情况下,到下一年必定全部遭到衰亡。
- 6. 在小塊面積上密植松樹的情況下,自然稀疏不能預防生長的 惡化(即使是外圍行的松樹也如此)。
- 7. 在我們所研究的不存在种間生存鬥爭(沒有由於形成草根土 而雜草成片叢生)的条件下,在小塊面積上密密的栽培松樹沒有生產 上的意义,因为这造成定植材料和生產資金不必要的大量耗費,而同 時,並不能保証松樹生長得較好。
- 8. 在我們的条件下定植松樹時, 証明"愈密愈好"的原則是不正確的。
- 9. 在森林栽培業中。其目的是在最短期內养育一定尺碼的木材, 不能不考慮到樹木在單种栽植得过密的情况下生長的減弱。

(韓國堯譯自"植物学雜誌"(Ботанический журнат), 1954 年,第 3 期 394—402 頁; 著者: В. И. Рубцов; 原題: Опыт сгущенных посадок соены в площадки;原文出版者: 苏联科学院出版社。]

四子诗處 植物研究所

少卜

人民幣

上的。其实,因为自然也是正常是自然的主义就会不够是一个人们是是一种问题

· 例如2.2000年的新四班的不同公司的新教育的基础的基础的

東京 1477139

58. 1221

巴南流类斯基:H. 农土等着高岫等泽 图於种内种间问题的新宾茅二集 一九五六年

岩东

書 號/8/22//202//12

登記號1477139

書号: 0399

(譯) 248

定價: (8)0